# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-114718

(43)Date of publication of application: 02.05.1995

(51)Int.Cl.

G11B 5/55

(21)Application number: 05-282127

(71)Applicant: TANASHIN DENKI CO

(22)Date of filing:

18.10.1993

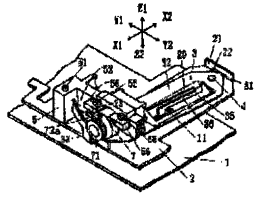
(72)Inventor: NISHIMURA SHOZO

### (54) ROTARY HEAD DEVICE FOR TAPE RECORDER

## (57)Abstract:

PURPOSE: To position a holder at the end position of turning of the holder and also to reduce the driving force for turning the holder.

CONSTITUTION: This rotary head device is equipped with the holder 7, a pedestal 5 for supporting turnably this holder, a pair of azimuth adjusting members 55 and a rack member 33. The holder houses a magnetic head, and is equipped with a pair of projections 72a, 72b, a driven gear 71 and an abutting part 73. Then, at the end position where the abutting part of the holder is made to abut on the azimuth adjusting members, the rack part 33 which is elastically deformable is depressed and bent by the projections, and a truncated conical end part of the holder is energized by restoring force of this bent rack part to the inner surface of the pedestal.



(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 特 許 公 報 (B2)

(11)特許出願公告番号

## 特公平7-114718

(24) (44)公告日 平成7年(1995)12月13日

(51) Int.Cl.* C12Q 1/68 C12N 15/09 // C12Q 1/28 1/42	微例配号 庁内整理番号 A 9453-4B ZNA 6807-4B 6807-4B 9281-4B	P I C 1 2 N	技権表示値所 15/00 ZNA A 勝求項の数10(全 14 頁)
(21) 出版番号 (22) 出版日 (65) 公開番号 (43) 公開日 (31) 優先權主張番号 (32) 優先日 (33) 優先權主張國 (31) 優先權主張番号 (32) 優先相主張番号 (32) 優先相主張四 (33) 優先相主張四 (33) 優先相主張四	1991年 1月31日 米国(US)	(74) 代理人	591007332 ペクトン・ディッキンソン・アンド・カンパニー BECTON DICKINSON AN D COMPANY アメリカ合衆国ニュージャージー州07417 -1880, アランクリン・レイクス, ワン・ペクトン・ドライブ (番地なし) ジョージ・ティー・ウォーカー アメリカ合衆国ノース・カロライナ州 27514, テャベル・ヒル, マウント・ボラス・ロード 209  中型士 据核 義三 (外6名)

### (54) 【発明の名称】 質価検型増幅法

1

### 【特許請求の範囲】

【韻求項1】a)少なくとも一つが置換された過剰量の デオキシヌクレオシド3リン酸、5′→3′エキソヌク レアーゼ活性を欠くDNAポリメラーゼ、標的配列の一 本鎖に相補的で5'末端にエンドヌクレアーゼのための 認識配列を有する複数のブライマー、および前記認識配 列からなる二本額の一方の鎖が置換塩基を含む場合にい ずれか一方の鎖を切断できるエンドヌクレアーゼからな る反応混合物を標的核酸配列に添加し、そして

一本領断片を反応させる段階からなる、標的核酸配列の 增幅法。

【闢水項2】標的配列が二本鎖であり、段階 a )の前に 上記二本鎖を一本鎖にすることからなる、特許請求の範 囲第1項記載の方法。

2

【請求項3】ポリメラーゼが、DNAポリメラーゼ1の クレノー断片、DNAポリメラーゼ1のエキソヌクレア ーゼ欠損クレノー断片およびBstポリメラーゼのクレ ノー断片からなるグループから選択される、特許請求の 範囲第1項記載の方法。

【請求項4】エンドヌクレアーゼが、Ncil, Ava 1, HincllおよびFnu4Hlからなるグループ から選択される、特許請求の範囲第3項記載の方法。 【請求項5】a)試料から核酸を単離し、

- b) 反応産物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 10 b) 試料に制限酵素を添加することにより二本鎖核酸断 片を四製し、
  - c) 試料を加熱することにより一本鎖核酸断片を生成 し、
  - d) 少なくとも一つが置換された過剰量のデオキシヌク レオシド3リン酸であって、dGTP(αS)またはd

10

3

ATP(αS)のいずれかである前記デオキシヌクレオシド3リン酸、DNAポリメラーゼ!のクレノー断片、標的配列の一本韻に相補的で5′末端に認識配列5′GTPyPuAC3′を有する複数のブライマー、および前記認識配列からなる二本鎖の置換されていない方の鎖のみを切断するととができるHincIIからなる反応混合物を添加し、

- e )反応座物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本鎖断片を反応させ、そして

【請求項8】a)コピーすべき核酸配列のひとつまたは 複数の一本額断片を調製し、

- b)少なくとも一つが置換された過剰量のデオキシヌクレオシド3リン酸、5'→3'エキソヌクレアーゼ活性を欠くDNAポリメラーゼ、裸的配列の一本酸に相補的で5'末端にエンドヌクレアーゼのための認識配列を有するプライマー、および前記認識配列からなる二本鎖の一方の鎖が置換塩基を含む場合にいずれか一方の鎖を切断できるエンドヌクレアーゼからなる反応混合物を標的核酸配列に添加し、そして
- c) 反応産物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本領断片を反応させる段階からなる、一つの核酸配列 を高コピー数生成する方法。

【請求項7】a)過剰量のデオキシヌクレオシド3リン酸、5′→3′エキソヌクレアーゼ活性を欠くDNAポリメラーゼ、標的配列の一本銀に相構的で5′末端にエンドヌクレアーゼのための認識配列を有する複数のブライマー、および前記プライマー中の認識配列の一方の鎖 30のみを切断できるエンドヌクレアーゼからなる反応混合物を標的核酸配列に添加し、そして

b) 反応産物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本鎖断片を反応させる段階からなる、標的核酸配列の 増幅法。

【前求項8】a)試料から核酸を単離し、

- b) 試料中の核酸の二本鎖核酸断片を調製し、
- c)一本銀核酸断片を生成し、
- d) 過剰量のデオキシヌクレオシド3リン酸、5'→
- 3' エキソヌクレアーゼ活性を欠くDNAポリメラー
- ゼ、標的配列の一本鎖に相補的でエンドヌクレアーゼのための認識配列を含む5'末端を有する複数のブライマー、および前記ブライマー中の認識配列の一方の鎖のみを切断できるエンドヌクレアーゼからなる反応混合物を組的核酸配列に添加し、
- e) 反応産物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本領断片を反応させ、そして
- 『)生産された反応産物の存在を検出する段階からな
- る、生物学的材料の試料中の標的核酸配列の増幅法。

【前求項9】ポリメラーゼが、DNAポリメラーゼIの 50 においては、ブラスミドと呼ばれる染色体外ユニットの

クレノー断片、DNAポリメラーゼ1のエキソヌクレア ーゼ欠損クレノー断片およびBstポリメラーゼのクレ

ノー断片からなるグループから選択される、特許請求の 範囲第8項記載の方法。

【請求項 10 】 a )コピーすべき核酸配列のひとつまた は複数の一本額断片を開製し、

- b) 過剰量のデオキシヌクレオシド3リン酸、5′→
- 3′ エキソヌクレアーゼ活性を欠くDNAポリメラー
- ゼ、標的配列の一本鎖に相補的で5' 末端にエンドヌクレアーゼのための認識配列を有するブライマー、および前配ブライマー中の認識配列の一方の銭のみを切断できるエンドヌクレアーゼからなる反応混合物を標的核酸配列に添加し、そして
- c) 反応産物を生成するのに十分な時間、反応混合物と 一本鎖断片を反応させる段階からなる、一つの核酸配列 を高コピー数生成する方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、標的核酸配列の増幅法 20 に関し、特定すればエンドヌクレアーゼを介する鎖の置 換による増幅法および増幅された反応産物の検出法に関 する。本発明はさらに、本出額と同日出願のエキソヌク レアーゼを介した鎖置換型増幅法のために共通に属する 使用法に関する。

[0002]

【従来の技術】核酸は、デオキシリボ核酸(DNA)またはリボ核酸(RNA)のいずれかの形態である。DNAおよびRNAは、多数のヌクレオチド骨格から形成される高分子量ポリマーである。各ヌクレオチドは塩基(ブリンまたはビリミジン)、糖(リボースまたはデオキシリボース)およびリン酸分子からなる。DNAは、糖デオキシリボースおよび塩基アデニン(A)、グアニン(G)、シトシン(C)およびチミン(T)からな

【0003】核酸は直鎖状に連結されて遺伝子コードを構成する。3つのヌクレオチド各々の配列は、翻訳の過程において一つのアミノ酸のためのコードとして読まれうる。(DNAは転写の過程においてRNAに変換される。)それぞれの3つの塩基配列内の塩基の組み合わせを変えることにより、別のアミノ酸がコードされる。さまざまな3つの塩基配列の連結により、アミノ酸配列は蛋白質を構成できる。一つの蛋白質の完全なコードユニットは遺伝子と呼ばれる。ひとつまたは複数の遺伝子コピーが一つの生物内に存在しうる。幾つかの遺伝子は数百から数千コピー存在する。他の遺伝子は通常単一コピーで存在する。

【0004】コピー数にかかわらず、遺伝子は一つの生物内で連結されて、高等生物においては染色体と呼ばれるより高度な構造単位が構成される。 競つかの下等生物においては、プラスミドと呼ばれる染色体外ユニットの

4

遺伝子が存在する。遺伝子は互いに直接末端同士で連結 される必要はない。特定の非コード領域(即ちアミノ酸 に翻訳されない塩基配列)が遺伝子間または遺伝子内に おいて存在する。即ち、特定の生物のヌクレオチド配列 はゲノムと呼ばれるその生物の遺伝子構造を決定する。 (したがって、ひとつの生物から単離されたDNAはゲ ノミックDNAと呼ばれる。)ほとんどの生物のDNA は、二本鎖の形で形成されており、DNAの二本の鎖 は、接近した二重らせんにより対になっている。このモ デルにおいて、対合している鎖同士はAとTおよびCと 10 Gの間で水素結合を形成している。即ち、一方の鎖の配 別がATCG(5'→3')であれば相補鎖はTAGC (3'→5')となる。しかしながら、両方の鎖は相補 的な塩基対合様式においてのみ間じ遺伝子コードを含 む。したがって、いずれかのDNA鎖が読めれば、コー ドしている方の遺伝子配列が決定される。

【0005】核酸の配列、構造および機能のさらなる記述はワトソン(Watson)、Molecular Biology of the Gene、ペンジャミン(W. J. Benjamin)、lnc. (第3版、1977年)の特に8章-14章を参照せよ。

[0006]試料中に存在する核酸の遺伝子配列の理解 および決定は、多くの理由から重要である。第一に、多 くの疾患は正常な遺伝子のヌクレオチド配列が幾つかの 様式により変化を受けるという意味において遺伝的なも のである。そのような変化は、ひとつの塩基が別の塩基 に置換されることにより生じる。3つの塩基が一つのア ミノ酸を供給するので、一つの塩基の変化(点突然変異 とよばれる) が一つのアミノ酸の変更をもたらし、正常 な蛋白質の代わりに欠損蛋白質が細胞内で作られる。鎌 形赤血球貧血症は、一つの遺伝子内の一つの塩基の変化 により引き起こされる、そのような遺伝的欠損の古典的 な例である。一つの遺伝子の欠損により引き起とされる 疾患の例は、第1X因子欠損および第VI!I因子欠 **榀、アデノシンデアミナーゼ欠損、ブリンヌクレオチド** ホスホリラーゼ欠損、オルニチントランスカルバミラー ゼ欠損、アルギニンスクシネートシンターゼ欠損、ベー タサラセミア、αι抗トリブシン欠損、グルコセレブロ シダーゼ欠損、フェニルアラニンヒドロキシラーゼ欠損 およびヒポキサンチン-グアニンホスホリボシルトラン 40 スフェラーゼ欠損を含む。さらに他の疾患、例えば癌 は、活性化、転座、転移、コピー数の増加および/また はオンコジーンと呼ばれる、ゲノム内に存在することが 知られている遺伝子のサブレッションの除去により引き 起とされると信じられている。特定の底について明らか であると信じられているオンコジーンの例は、神経芽細 胞腫、網膜芽細胞腫および小細胞肺癌のN-mycおよ び慢性骨髄性白血病のc-ablを含む。癌の診断に関 するオンコジーンの関連記述および特定のオンコジーン のリストはワインパーグ(Weinberg)、Sc

i. Amer., 1983年11月、スラモン(Slamon) 5、Science, 224:256(1984)、米国特許第4、699、877号および第4、9

18.162号を参照せよ。

[0007]第二に、核酸の配列の変化に加えて、構造的なレベルで生じる遺伝的な変化がある。そのような変化は、押入、欠失および染色体内の転座を含み、また染色体数の増加または減少を含む。前者の例として、そのような変化は交さと呼ばれる現象によりもたらされ、一つの染色体DNAの鎖がさまざまな長さの別の染色体DNAと交換される。即ち、例えば正常な個体において、蛋白質Xの遺伝子が第1染色体に存在する場合、交さ後にその遺伝子が第4染色体に転座し(第4染色体から第1染色体への同様な交換があってもなくても)、細胞はXを生産しない。

【0008】染色体数の増加または減少例(異数性:aneu plotdyと呼ばれる)において、各々の正確な染色体コピー数を有する正常な個体の代わりに(例えば、XおよびY染色体以外の二本のヒト染色体)、違う数になる。例えばヒトにおいては、ダウン症候群は正常な2コピーの代わりに第21染色体を3コピー有する結果になる。他の異数体状態は第13染色体と第18染色体を含むトリソミーによりもたらされる。

【0009】第三に、脳染性疾患は、寄生虫、微生物お よびウイルスにより引き起こされ、それらすべては自分 の核酸を有する。生物学的材料の試料中のこれら生物の 存在は、しばしば多くの慣用的な方法(例えば培養)に より測定される。しかしながら、各々の生物は自分のゲ ノムをもっているために、単一の種(幾つかの近縁種、 属またはより高いレベルの近縁種)に特定の核酸の遺伝 子または配列があれば、ゲノムはそれらの生物(または 種等々)に「跡(フィンガーブリント)」を供給する。 本発明が適用されるウイルスの例はHIV、HPV、E BV、HSV、B型肝炎ウイルスおよびC型肝炎ウイル スおよびCMVを含む。本発明が適用される微生物の例 はバクテリアを含み、より特定すればヘモフィルスイン フルエンザ、マイコブラズマ、レジュネラ、マイコバク テリア、クラミジア、カンジダ、淋菌、赤痢菌およびサ ルモネラを含む。

〔0010〕上記の各例において、疾患または生物に特定の配列を同定することにより、その配列が存在すれば 試料から核酸を単離し、そして配列を決定できる。多く の方法がこの目的のために関発されて来た。

【0011】疾患または生物に特定のひとつまたは複数の配列が固定されることが重要なことであっても、本発明の実施において傷的配列が何かということまたはそれが如何にして同定されるかということは重要でない。核酸試料中の概的配列の存在を検出するためのもっとも直接的な手段は、複的配列に相補的なブローブ配列を合成50 することである。(装置としては例えばアブライドバイ

オシステムズ社(Applied Biosystems)380Bが、との目的のための比較的短い核酸配列を合成するために使用される。)そして合成されたブローブ配列は核酸配列を含む試料に用いることができ、そして標的配列が存在すれば酸プローブはそれと反応して反応座物を生成する。標的配列がなく、そして非特異的な結合も阻止すれば、反応産物は生成されない。合成プローブを検出可能な標識物で標識すれば、反応産物は標識物の存在量を測定することにより検出できる。サザンプロッティングは、この方法が使用される一つの例であ 10 る。

7

【0012】しかしながら、このアブローチの困難性は、試料中に存在する標的配列のコピー数が少ない場合に(即ち、10<sup>7</sup>未満)容易に応用されないことである。そのような場合、シグナルとノイズを区別すること(即ち、ブローブと標的配列間の真の結合と、ブローブと非解的配列間の非特異的な結合を区別すること)が困難である。この問題を解決するための一つの方法はシグナルを増やすことである。したがって、試料中に存在する標的配列を増幅するために、多くの方法が述べられて 20 きた。

【0013】最もよく知られた増幅法の一つに、ポリメ ラーゼチェインリアクション法 (PCRと呼ばれる) が あるが、それは米国特許第4、883、195号、第 4. 683, 202号および第4, 800, 159号に 詳細に配述されている。PCRにおいては、簡単に言え ば標的配列の反対の相補鎖の領域に相補的な2つのブラ イマーを調製することである。過剰量のデオキシヌクレ オシド3リン酸をDNAポリメラーゼ(例えば、Taq ポリメラーゼ)と共に反応複合物に加える。標的配列が 試料中に存在すれば、ブライマーは標的配列に結合し、 そしてポリメラーゼは該ブライマーから標的配列に沿っ てヌクレオチドを付加することにより伸長合成反応を行 う。反応混合物の温度を上昇および低下させることによ り、伸長合成されたプライマーは標的配列から解離する ことにより反応産物を生成し、そして過剰量のブライマ ーが標的配列および反応産物に結合することにより、反 応が繰り返される。

【0014】他の増幅法は1989年8月14日に公開された欧州特許出願第320,308号に記述されており、その内容はリガーゼチェインリアクション法(LCRと呼ばれる)である。LCRにおいて、二本の相補鎖ブローブの対が闘製され、そして標的配列の存在下において、その対が、傷的配列の反対の相補銀と結合してとなりあう。リガーゼの存在下において、2つのブローブの対が結合することにより、単一のユニットを生成する。PCRのように温度を上下させることにより、結合していた連結ユニットは標的配列から解離し、そして過剰量のブローブ対の連結のための復的配列として使用される。米国特許第4、883、750号は、LCRに類50

似した、ブローブ対を観的配列に結合させるための方法 を記述しているが、増幅段階は記述していない。

【0015】さらに別の増幅法が、1987年10月22日に公開されたPCT出願PCT/US87/00880に記述されており、その方法はQベータレブリカーゼ法と呼ばれる。この方法によれば、標的配列に相補的な領域を有するRNAの複製型配列をRNAポリメラーゼ存在下において試料に添加する。ポリメラーゼは複製型配列をコピーし、これを次に検出できる。

【0016】さらに別の増幅法は、1988年9月21日に公開された英国特許出願第2202 328号、および1989年10月5日に公開されたPCT出顧PCT/US89/01025において記述されている。前者の出願は、修飾されたブライマーを用いる、PCRに類似の温度および酵素依存性合成である。ブライマーは、捕捉モイエティ(Moiety)(例えばビオチン)および/または探知器モイエティ(例えば酵素)を用いて標識することにより修飾される。後者の出願においては、過剰量の標識プローブを試料に添加する。概的配列の存在下において、ブローブが結合し、そして酵素により分解される。分解後、標的配列は過剰量のブローブにより結合していたときのままで解離する。概談プローブの分解は、標的配列の存在を示す。

【0017】上述のすべての方法において、さまざまな 検出法が使用されるが、それらはどれも使用された増幅 法に特有なものでない。一つの方法は電気泳動により特 定の大きさを有する検出反応産物である。他の方法は、 \*\* Pでブローブ配列を放射標識し、そして例えば反応産 物により発せられる放射活性をそのままあるいは電気泳 動により検出する。さらなる方法は、プライマーに結合 分子(例えばピオチン)、および酵素(例えばアルカリ ホスファターゼ)、蛍光染色剤(例えばフィコピリ蛋白 質)またはそれらの組み合わせを添加することにより化 学的に修飾する。他の方法は、反応産物に結合し、そし てポリメラーゼ存在下において伸長合成反応される検出 ブライマーの開発である。との検出ブライマーは上述の ように放射標識により、または化学的に修飾できる。こ れらの方法の多くは、固相法並びに被相系に使用され る。これらの方法並びに他の方法の多くは、米国特許第 4, 358, 535号、第4, 705, 888号、第 4. 743. 535号、第4. 777. 129号、第 4、787、899号、および第4、767、700号 に記述されている。

#### [0018]

【発明が解決しようとする課題】上記の引用された増幅 法それぞれは、ひとつまたは複数の限界を有する。ほと んどの増幅法において健となる限界は、反応産物が標的 から解離するときの温度の上げ下げの必要性である。こ れは、増幅方法を実施するために使用する装置並びに反 応産物を生成するために必要な酵素の選択の両方の限界 を提起する。これら方法の他の限界は、内在性ヌクレアーゼの消化に感受性のRNA中間産物の生成、および関連する酵素の生産が困難であることを含む。そのような現存の増幅法にとって代わる別の方法が望まれる。 【0019】

【課題を解決するための手段】本発明は、エンドヌクレ アーゼが介する二本額の置換による、試料中の概的核酸 配列(およびその相補額)の増幅法を提供する。酸方法 は、(1)標的配列を含むと推定される核酸を試料から 単離し、(2)標的配列の一本鎖断片を生成し、(3) (a) 核酸ポリメラーゼ、(b) デオキシヌクレオシド 3 リン酸のうちの少なくとも一つが置換された、複数の デオキシヌクレオシド3リン酸、および(c)欄的断片 の3'末端の領域に相補的で、さらに自己の5'末端に 制限酵素の認識配列を有する少なくとも一つのブライマ ーからなる混合物を添加し、そして(4)反応産物を生 じるのに十分な時間混合物を反応させることを含む。酸 断片が二本観核酸からなる場合は、敵方法はさらに、核 酸断片を変成させることにより一本鎖の標的配列を生成 することからなる。核酸がRNAからなる場合は、RN 20 AをDNAに変換するために逆転写酵素を使用すること が好ましい。

【0020】本発明はさらに、上述の方法により生じた 反応産物の分離法および/または検出法に関する。この 分離法は、磁気的な分離、膜による捕捉および固形支持 体上での捕捉を含む。各方法において、捕捉モイエティ は磁気ビーズ、膜または固形支持体に結合される。そし てビーズ、膜または固形支持体に右合される。そし てビーズ、膜または固形支持体について、反応産物の存 在または不在をアッセイできる。捕捉モイエティの例 は、生成された反応産物に相構的な核酸配列およびブラ イマーまたは反応産物に取り込まれるリセブターに対す る抗体を含む。分離系は検出系と連動していてもしてい なくてもよい。

【0021】本発明の実施において有用である検出系 は、分離を要しない均一な系(ホモジニアスシステム) および不均一な系(ヘテロジニアスシステム)を含む。 各系において、ひとつまたは複数の検出マーカーが使用 され、好ましくは自動化された方法により、検出系から の反応または放射が監視される。均一な系の例は、蛍光 偏光、酵素を介するイムノアッセイ、蛍光エネルギー転 移、ハイブリダイゼーション保護(例えばアクリジニウ ムルミネッセンス)およびクローン化された酵素のドナ ーイムノアッセイを含む。不均一な系の例は、酵素標識 (例えばペルオキシダーゼ、アルカリホスファターゼむ よびベーターガラクトシダーゼ)、蛍光標識(例えば醇 素標識および直接の蛍光標識[例えばフルオレセインお よびローダミン〕)、ケミルミネッセンスおよびバイオ ルミネッセンスを含む。リボソームまたは他の袋伏粒子 も染色剤または他の検出可能なマーカーにより満たされ て、そのような検出系において使用されうる。これらの 50

系において、検出可能なマーカーは直接または間接に捕捉モイエティに結合でき、また反応産物はリガンドにより認識されうるリセブターの存在下において生成しうる。

【0022】本発明はさらに、配列分析のためのブローブまた鋳型として機能できる増幅産物を生成する方法に関する。このフォーマットにおいて、上述の方法および段階を使用することにより、増幅産物を生成する。そして、増幅産物を処理することにより、例えば制限酵素を使用して増幅産物からニッキング酵素認識配列を除去できる。このようにして、認識配列は除去され、そして残った増幅産物は他の系において使用できるブローブからなる。

【0023】一本鎖標的断片の存在下において、ブライマーはそれに相補的な標的鎖に結合する。ボリメラーゼの存在下において、ヌクレオチドおよび置換されたヌクレオチドを、標的の残りの長さに沿ってブライマーの3'未端に付加し、そしてヌクレオチドおよび置換されたヌクレオチドを、ブライマー配列に沿って標的の3'未端に付加する。結果として得られる二本領産物は、標的鎖の3'末端に結合した置換ヌクレオチドを含む一つの配列を有するが、ブライマー鎖は標的配列に相補的な、伸長合成された配列の5'末端に結合した未修飾の配列を有する。

【0024】次にエンドヌクレアーゼはブライマー鎖の 認識配列を切断し、標的配列の相補配列は切断しない が、それはその配列が置換されたヌクレオチドを含むか らである。ポリメラーゼはニックの3'を伸長合成する と同時にニックの5'末端から下流を置換して、標的鎖 に相補的な反応産物を生成する。

【0025】この方法は、2つのブライマーを用いても機能でき、その場合―つのブライマーは標的配列の一つの鎖に結合し、そして他方のブライマーは標的配列の相補鎖に結合する。この態様を使用すると、各反応産物が他のブライマーのための標的物として機能できることは明らかである。このようにして、増幅が対数的に続いて起こる

【0028】本明細帯において使用されているニッキングという単語は、二本鎖の認識部位内に存在する2つの鎖のうちの一つを選択的に切断することを意味する。

【0027】本発明において、標的核酸配列を含むと推定されているどのような材料からも試料が単離される。動物、好ましくは哺乳動物、より好ましくはヒトにおけるそのような材料源は、血液、骨髓、リンパ球、硬組織(例えば、肝臓、脾臓、腎臓、肺、卵巣、等々)、唾液、便および尿からなる。他の材料源は、生物学的有機体を含むと推定されている、植物、土壌および他の材料に由来する。

【0028】とれら材料からの核酸の単離は、あらゆる 方法により行うととができる。そのような方法は、洗浄 剤による溶解物、音波処理、ガラスピーズを用いた振盪

**樹拌およびフレンチブレスの使用を含む。幾つかの例**に

【0033】標的の生成およびSDAのための反応成分からなる混合物は、場合によりNMP(1ーメチル2ビロロリジノン)、グリセロール、ポリ(エチレングリコール)、ジメチルスルフォキシドおよび/またはホルムアミドを含みうる。そのような有機溶媒の含有はバックグラウンドのハイブリダイゼーション反応を軽減する助

けとなると信じられている。

12

おいて、単離された核酸を精製することが有利である (例えば、内在性ヌクレアーゼが存在するとき)。これ らの例において、核酸の精製はフェノール抽出、クロマ トグラフィー、イオン交換、ゲル電気泳動または密度に 依存した遠心分離により実施される。 【0029】核酸が単離されたら、以後の説明の都合上 ゲノミックな核酸はDNAであり、二本鎖であると想定

【0034】デオキシヌクレオチドの置換は鎖へ取り込まれた後に実施することも可能であることは、認識されるべきである。例えば、M. Taqlのようなメチラーゼを使用することにより、合成額にメチル基を付加できる。メチル基がヌクレオチドに付加されると置換され、そしてチオ置換ヌクレオチドと同様に機能する。

ゲノミックな核酸はDNAであり、二本額であると想定する。そのような例において、試料中の核酸を約50bpから約50bpの断片に分解することが好ましい。これは例えば、制限酵素Hhal, FoklまたはDpplにより実施される。酵素の選択および配列の長さは、標的配列がその断片中に完全に含まれるか、または標的配列の十分な部分が少なくとも断片中に存在することにより、ブライマー配列の十分な結合を提供するようなものがよい。断片を生成する他の方法は、PCRおよび音波処理を含む。

【0035】すべてのヌクレオチドが置換されれば、ポリメラーゼは5'→3'エキソヌクレアーゼ活性を欠く必要はないことも理解されるべきである。合成鎖のいたるところでの置換体の存在は、系を不活性化することなしにそのような活性を阻害するために作用する。

【0030】との方法において使用されるブライマーは 通常25ヌクレオチドから100ヌクレオチドの長さを 20 有する。約35ヌクレオチドのブライマーが好ましい。 との配列は極めて激しい条件において結合が生じるよう に、実質的に標的物の配列に相同であるべきである。ブ ライマーは後の段階で使用されるニッキング酵素により 認識される配列(5′末端付近に)をも含むべきであ る。認識配列は通常、必然ではないがパリンドロームで ある。遺択された配列は、前の段階において断片を切断 するために使用された制限酵素が後の段階において使用 されるニッキング酵素と同じであるようにしてもよい。 【0031】標的核酸断片が生成したら、それらを変成 30 して一本鹸にすることにより根的鎖へのブライマーの結 合を可能にさせる。反応温度を約95℃に上昇させるC とは、好ましい核酸変成法である。他の方法はpHの上 昇を含むが、ブローブを標的物に結合させるためにpH

【0036】ブライマーに取り込まれた認識配列の選択において記述されたように、この方法において使用されるエンドヌクレアーゼは、認識配列の3'(または5')において顔を切断するように選択するべきである。さらにエンドヌクレアーゼは、ポリメラーゼの存在により標的鏡内に生成する相補的な認識配列を切断しないように選択され、さらに合理的な速度でニックの入った認識配列を解離させるように選択されるべきである。高温耐性である必要はない。エンドヌクレアーゼはHincll,Hindll,Aval,Fnu4Hl,Tthlll,およびNcilが好ましい。

【0032】核酸を変成する前または後に、過剰量の、少なくとも一つが置換されている、4つすべてのデオキシヌクレオシド3リン酸、ポリメラーゼおよびエンドヌクレアーゼからなる混合物を添加する。(高温により核酸を変成し、高温耐性の酵素を使用しないのならば、変成後に酵素を添加することが好ましい。)置換されたデオキシヌクレオシド3リン酸は、置換されたデオキシヌクレオチドを含む鎖の切断を阻害するが、他方の鎖の切断を阻害しないように修飾されているべきである。そのような置換されたデオキシヌクレオシド3リン酸の複数の例は、2、デオキシアデノシン5、一〇一(1ーチオ3リン酸)、5ーメチルデオキシシチジン5、一3リン酸、2、デオキシウリジン5、一3リン酸および7ーデアザー2、一デオキシグアノシン5、一3リン酸を含む。

を低下させる必要がある。

【0037】本明細書において詳細に説明されたことに 加えて、幾つかの代わりのニッキング酵素系を想定する ことができる。例えば、クラスIISの制限酵素(例え ば、Fokl) は一本のポリペプチドユニット内に2つ のDNA切断中心を含む。例えば部位特異的変異導入法 により、切断中心の一つが不活性化されていれば、その 結果生成されるニッキング酵素は、修飾されたデオキシ ヌクレオシド3リン酸を必要とせずに増幅系において使 用できるであろう。もう一つの例として、制限酵素Ec oRIは、正規でない認識部位において、または正規の 認識部位がオリゴブリン領域によりはさまれている場合 に、一方の鎖を選択的に切断することが示された (チェ ルキング (Thielking) ち、(1990) Bi ochemistry 29.4682;レザー (Le sser) 5, (1990) Science 250, 778:ベンディッティとウエルズ (Venditti &Wells) (1990) J. Biol. Chem. 266、16786)。他の例として、制限酵素 Dpn I (ニューイングランドバイオラブズ社(New England Biolabs)、ベバリ、MAから市販されている)は両額に血 50 e'dAを含む認識部位を切断する。Dpn Iまたは類

似の制限酵素は一方の鎖がメチル化された認識部位の鎖 を含むメチルにニックを入れることができる。このよう な系は、未修飾のデオキシヌクレオシド3リン酸に沿っ てメチル化された認識部位を含むSDAブライマー (P 、およびP、)を用いるであろう。別法として、特定の制 限酵素は、一方の鎖がメチル化された認識部位のメチル 化されていない顔を切断することが知られている(例え

13

\*化されたデオキシヌクレオシド3リン酸を使用するであ ろう。最終的には、複製蛋白質の複製開始点を使用して 認識部位の一方の鎖にニックを入れてもよい。 【0038】以下の表は酵素、それらの認識部位および との方法に使用するための修飾されたdNTPを列挙し

たものである。 [0039]

ば、Mspleme'dC)。このような系は、メチル \*

- 静宏	<b>認識部位 (5'-3')</b>	修飾されたdNTP
HincII	GTTGAC	dATP (∝S)
HincII	GTCAAC	dGTP (∝S)
Aval	CCCGAG	TTP (∝S)
Aval	GTCAAC CCCGAG CTCGGG	dCTP (∞S)
Ncil	CCGGG	dCTP (∞S)
HindII	GTTGAC	datp (∞s)
HindII	GTCAAC	dGTP (∞S)
Fnu4HI	GCGGC	dCTP (∞S)
BstXI	CCAAAACCCTGG	TTP (∞S)
	配列番号: 15	
BstxI	CCAGGTTTTGG	dCTP (∝S)
	配列番号:16	
Bsml	AAAGCATTC AACCAGT	TTP (∞S)
Bsrl	AACCAGT	TTP (∞S)
Bsal	GGTCTCTTTTT	dATP (∞S)
	配列番号: 17	
Nlaīv	GGAACC	TTP (∞S)
	GCATGT	dCTP (∝S)
	GCATGT	dCTP(∞S) および
		dGTP (∝S)
PflMI	CCAGGTTTTGG	dCTP (∝S)
	配列番号:18	
Hph I	GGTGAGGATCGTTT	datp (∝s)
	配列番号:19	
Alwl	GGATCGTTTTT	d A T P (∝S)
	配列番号:20	
Fokl	GGATGGCAT	
	GTCTTTTGGG	dCTP (∞S)
	配列番号:21	
	GTAGAC	dCTP (∝S)
	GTAGAC	TTP (∝S)
AccI	GTAGAC	TTP (∝S) <b>ቴ</b> ዴぴ
		dCTP (∝S)
Accī	GTCTAC	daTP (∞\$)
Accl	GTCTAC	dGTP (∝S)
Accl	GTCTAC	d ATP (∝S) ねよび
		dGTP (∞S)
Tthill	GACCACGTC	TTP (∝S)
Tth1111	GACCACGTC	TTP (∞S) および
		dGTP (∝S)
Tthill I	GACGTGGTC	dCTP (∝S)

Tth111 GACGTGGTC

この方法に有用なポリメラーゼは、5°から3°方向に 重合を開始するものを含む。ポリメラーゼはニック下流 の重合鎖の置換もすべきであり、そして重要なことはあ らゆる5°→3°エキソヌクレアーゼ活性を欠いている べきである。ポリメラーゼ、例えばDNAポリメラーゼーのクレノー断片およびDNAポリメラーゼーのエネー ヌクレアーゼ欠損クレノー断片およびBstポリメテー ゼ由来の同様の断片(バイオラッド社、リッチモンドー クエネース2.0(米国バイオケミカル社)、T5DN Aポリメラーゼおよびゆ2BDNAポリメラーゼも使用 される。通常エキソヌクレアーゼ活性を有するポリコッ っせは、その活性がブロッキング剤の添加によりブロッ クされるとそのような活性を失ったと見なされうること は認識すべきである。

【0040】この方法のさらなる特徴は、合成において温度を上げ下げする必要がないことである。多くの増幅法は、温度を上下することにより合成額から標的物を解20離する必要がある。この方法においては、変成後に単一の温度を使用することができる。非特異的な結合を最少にするために反応温度を十分に高く、しかし標的額にブローブが結合する時間を最少にするように反応温度を十分に低く、ストリンジェンシーのレベルを設定すべきである。さらに、適当な温度により酵素活性を十分に保護すべきである。約37℃から約42℃が好ましい温度であることが分かった。

【0041】図lにおいて、本発明の一実施例が示され ている。この実施例において、鎖Pはブライマーを表 し、エンドヌクレアーゼN c i l により認識される配列 CCGGGを5、末端に含む。鎖丁は標的配列であり、 これはすでに断片化され、一本鎖にされている。 この方 法において、ブライマーは標的物に結合し、そしてポリ メラーゼ、デオキシヌクレオシド3リン酸およびαチオ 置換デオキシヌクレオシド3リン酸の存在下においてブ ライマーから標的物の長さの分伸長合成されるが、概的 物は認識配列を通って伸長合成される。エンドヌクレア ーゼNcilの存在下において、ブライマー鎖はC-G 残基間でニックを入れられる。5 → 3 ユキソヌクレ 40 アーゼ活性を欠くポリメラーゼの存在下において、3' 末端のニックから伸長合成され、ブライマー鎖の下流 は、ニックから始まる標的顔から解離することにより、 反応産物が生成され、そして新しい鎖が合成される。要 約すれば(示さない)、新たに合成された饋もエンドヌ クレアーゼにより消化され、そしてポリメラーゼがこの 鎖を置換合成する反応を停止させるかまたは試薬のうち の一つが使い尽くされるかのいずれかまで繰り返され

【0042】図2は、2つのブライマーを使用する鎖置 50 離を必要としない均一な系および不均一な系からなる。

16

dCTP (∞S) および dATP (∞S)

換型増幅法(SDA)を描写したものである。第一段階 は、規定された5° および3°末端を有する標的DNA 断片を生成するためのものである(例えば、制限酵素切 断により)。加熱変成後、2つの一本鎖標的断片(T、 およびT」)は、過剰に存在するSDA断片(P」および P,) それぞれに結合する。P,およびP,の5°突出部 分はニッキング酵素の認識配列を含む。P、T、およびP ,T,の認識部位の一方の鎖をメチル化するために、DN Aポリメラーゼは、3つの修飾されていないデオキシヌ クレオシド3リン酸と1つの修飾されたデオキシヌクレ オシド3リン酸を使用して、二本鎖の3′末端を伸長合 成する、ニッキング酵素は一方がメチル化された認識配 列の未保護のブライマー鎖にニックを入れ、修飾された 相補鎖を完全なまま残す。 DNAポリメラーゼはT, P. 上のニックの3′末端から伸長合成し、T」と機能的に 等価な下流の鎖を置換する。同様にして、P,T,上のニ **ックからの伸長合成により、T₁に機能的に等価な下流** の鎖が置換される。ニッキングおよび重合/置換段階 は、連続的にP, T, およびP, T, 上で繰り返されるが、 それはニックからの置換合成がニックを入れるための認 **鐡部位を生成するからである。標的物の増幅は対数的で** あるが、それはP、T、から置換された鎖がP、のための 標的として作用し、P.T.から置換された鎖がP,のた めの標的として作用するからである。これらの段階は、 増幅が進行する間連続的に繰り返される。例えば、10 ↑倍の増幅は、理論上図2の段階の約20回の繰り返し またはサイクルによる(21°=10°)。センスDNA 鎖とアンチセンスDNA鎖は細線と太線により区別され る.

【0043】SDAを使用するととにより、塩基配列決定のための一本鎖DNAプローブまたは一本鎖DNAプライマーを生成できる。この目的のために、SDAは、1つのブライマー(図1)または2つのブライマー(図2)を使用して操作されるが、2つのブライマーを用いる場合、一方のブライマー量を他方の量に対して過剰にする。この結果、一方の鎖を置換した座物の量が、他方の鎖を置換した座物の量に比べて過剰になる。

【0044】そして増幅された標的物の存在は、多くのあらゆる方法により検出できる。一つの方法は、ゲル電気泳動による特定のサイズの反応産物の検出である。この方法は使用したヌクレオチドが「Pのような放射性標識のときに特に有用である。他の方法はビオチンのような物理的な標識を用いた概識ヌクレオチドの使用を含む。そして反応産物を含むビオチンはベルオキシダーゼのようなシグナルを発する酵素に結合したアビジンにより同定されうる。

【0045】本発明の実施において有用な検出系は、分離を必要としたい物ーな系なととびる物ーな系のあたる。

各系において、ひとつまたは複数の検出可能なマーカー が使用され、そして反応または検出系からの放射は、好 ましくは自動化された手段により監視される。均一な系 の複数の例は、蛍光分極、酵素を使用するイムノアッセ イ、蛍光エネルギーの転移、ハイブリダイゼーション保 護(例えば、アクリジニウムルミネセンス)およびクロ ーン化されたドナーイムノアッセイを含む。不均一な系 の複数の例は、酵素標識(例えば、ベルオキシダーゼ、 アルカリホスファターゼおよびベーターガラクトシダー ゼ)、蛍光標識(例えば、酵素による標識および直接の 10 蛍光標識 [例えば、フルオレセインおよびローダミ ン])、ケミルミネセンスおよびパイオルミネセンスを 含む、リボソームまたは他の袋状粒子を染色剤および他 の検出可能なマーカーで満たし、そしてこのような検出 系に使用することもできる。これらの系において、検出 可能なマーカーは捕捉モイエティに直接的または間接的 に結合できるか、またはリセブターのリガンドにより認 職されうるリセプターの存在下において、増幅産物を生 成できる。

17

【0048】以下の実施例は、ここに配述された本発明 20 の特定の態機を例示する。当業者には明らかなとおり、さまざまな変化および修飾は、配述された本発明の目的の範囲内で可能であり、そして予想される。

[0047]

#### 【実施例】

[0048]

【突施例1】との実施例は、増幅前に標的断片を生成するために、Fok I制限段階を使用したSDAを例示する。アプライドバイオシステムズ社380B装置および一次アミンを3、末端に取り込む3、一アミン-ONCPGカラム(クロンテックラボラトリーズ社、バロアルト、CA)を使用して、2つのブライマーを合成した。ヌクレオチドをアンモニウム塩により脱保護し、そして変成ゲル電気泳動により精製した。ブライマー配列は、配列番号1および配列番号2であった。

【0049】0.05mg/ml大脇窗DNA、50m M酢酸カリウム、10mM酢酸マグネシウム、1mM DTT、12.5mM TRIS(pH7.9)によ り、25℃において、プラスミドpBR322(ベーリ ンガーマンハイム社(Boerhinger Mann\*40

\*heim)、インディアナポリス、1N)を連続希釈し た。1μgの大腸菌DNAとさまざまな量のpBR32 2を含む20μlの試料を、10ユニットのFok! (ニューイングランドバイオラブス社(New Eng land Biolabs), Beverly, MA) を用いて37℃において3時間消化した。pBR322 /大腸菌DNAのFokl消化物を12.5mM酢酸カ リウム、10mM酢酸マグネシウム、1mM DTT、 25°CO12.5mM TRIS(pH7.8),10 Oμg/ml BSA, それぞれO. 3mMのdAT P、dGTP、TTP、dCTP(∞S) (ファルマシ ア社、ピスカタウエイ、NJ) および0. 1 μMのそれ ぞれのブライマーにより100μ1に希釈した。4ユニ ットのDNAポリメラーゼ【の5'→3'エキソヌクレ アーゼ欠損クレノー断片(米国バイオケミカル社、クリ ープランド、OH) および48ユニットのNcil(ニ ューイングランドバイオラブズ社(New Engla nd Biolabs))を添加して、1セットの試料 を45℃において4時間、銀置換型増幅させた。第二の セットの試料は、未増幅の標準として、ポリメラーゼお よびNcilを添加せずに反応させた。

【0050】反応産物を検出するために、pBR322 に特異的な検出ブローブ、配列番号3を関製し、ポリヌ クレオチドキナーゼを用いて1ºPで掲載した。増幅およ び未増幅のFok I/pBR322/大陽菌DNA試料 の10µ1アリコートを、2µ1の1、8µM ''P標 酸プローブ、O. 5ユニット/μIのTag DNAポ リメラーゼ(米国バイオケミカル社)と混合した。試料 を95℃において2分間、50℃において5分間加熱 し、50%尿素で急冷し、そして一部を変成10%ポリ アクリルアミドゲル電気泳動にて泳動した。増幅反応産 物の存在は、43または80ヌクレオチドの長さへの、 11P 標磁検出ブローブの伸長合成により検出された。未 増幅のFokI/pBR322は40ヌクレオチドへの 伸長合成により示された。電気泳動の\*\*P標識バンド は、適当なバックグラウンドバンドを差し引いて、液体 シンチレーションカウンティングにより定量された。結 果を表1に示す。

[0051]

表1

合 増幅されなかった場合
m) (±50cpm)
215
24
2 1
8 0
7 ND

表 1 から理解できるように、アリコートの p B R 3 2 2 D N A の量が減少すると共に 1 分あたりのカウント数 (C P M) も減少する。

19

[0052]

【実施例2】この実施例は、合成一本鎮標的DNA配列を使用したSDAを例示する。合成核酸標的物は、配列番号4を含んで構築された。制限酵素HincIl(ニューイングランドバイオラブズ社)を使用した鎮置換型増幅のためのブライマーは、3'ーアミンーオンCPGカラムを使用して、3'ーNH。キャップを供給するようにして合成された。使用されたブライマーの配列は、配列番号5および配列番号8であった。

【0053】反応産物の検出のためのブローブは、配列番号7であった。すべての合成配列は、上記のアプライドバイオシステムズ社380B装置により合成され、そして50%尿素を含む10%または15%ポリアクリルアミドゲルにより特製された。切り出されたバンドは1/2×TBE緩衝液中で電気的に溶出された。

【0054】配列番号4を0.3μMのブライマー(即ち、配列番号5および配列番号6)中に希釈することに 20より、標的物/μ1で600,000分子の最終保存濃縮物が供給された。この混合物を3分間沸騰させ、37℃において静置した。そして、ブライマーの存在下においてこの保存溶液の連続4倍の希釈液を調製した。(対照には、増幅ブライマーのみが存在する。)

 $20\mu$ } の希釈された保存溶液を混合物に添加することにより、最終体積を $80\mu$ 1にした。成分の最終濃度は以下のとおりである:20mM TRIS (pH7.

2) (25℃)、0. 1μMのブライマー配列、20m\*

\* M硫酸アンモニウム、50mM塩化カリウム、50ユニットのHincll、5ユニットのエキソヌクレアーゼ 欠損クレノーポリメラーゼ(米国バイオケミカル社)、 1mM DTT、5mM塩化マグネシウム、およびそれ ぞれ300μMの5'dCTP,5'dGTP,5'd TTPおよび5'dATP(∝S)。増幅反応は、37 ℃において1時間または2時間行った。一つの反応セットには、1時間後さらに50ユニットのHincllを 添加し、さらに1時間反応させた。

【0055】反応時間の終了時に各混合物の10μ1ア リコートを氷上に静置した。この10μlに、''Pで梛 識されたばかりの捕捉プローブの 1 μM保存溶液を添加 した。この混合物を3分間沸騰し、37℃に冷やし、同 時に1μ1の1ユニットのシークエネース2.0 (米国 バイオケミカル社)を添加した。(この酵素は、捕捉ブ ローブが反応産物に結合している場合、あらゆる反応産 物の完全長に沿って捕捉ブローブを重合する。)との伸 長合成反応は37℃において15分間行った。この混合 物に、50%尿素中の泳動染色液を等量添加した。50 %尿素を含む10%ポリアクリルアミドゲルにより泳動 する前に、試料を再び3分間沸騰した。最初の60μ1 の反応混合物のうちの2. 5μ1に相当する量の試料を **泳動した。ゲルを除去した後、59∀において1時間か** ら1.5時間電気泳動を行い、そして−70℃において 一晩フィルム上に置いた。露出後パンドを可視化し、バ ンドを切り出し、そして液体シンチレーションにより定 量した。

[0058]

-	0
£Ζ	Z

84.2			
#穆的物	1時間	2時間	Hincllを添加して2時間
	(срп)	(срш)	(срм)
0	0	0	0
2000	ND	2	8
8000	4	12	36
30,000	3 7	78	129
125,000	175	196	746
500,000	824	1858	2665

表2を参照すると、最初の標的物が0から30000の 間はSDAがはっきりと違うことが理解できる。

[0057]

【実施例3】との実施例は、SDA前にFok1制限消化物を使用している。以下のブライマー配列が使用された:配列番号8および配列番号9。

[0058] これらの配列は、他の実施例のように生成され、ブラスミドpBR322内の標的配列を検出するために使用された。

【0059】1μgのpBR322を、8ユニットのFoklにより、37℃において2時間消化し、そして0.05mg/m1のヒト胎盤DNAのHph1消化

物、50mM塩化カリウム、20mM硫酸アンモニウ
 40 ム、1mM DTTおよび20mMTRIS(25℃においてpH7.2)により連続的に希釈した。0.5μgのヒト胎盤DNAおよびさまざまな量のpBR322を含む10μ1の試料を、50mM塩化カリウム、5mM塩化マグネシウム、20mM硫酸アンモニウム、1mM DTTおよび20mM TR1S(25℃においてpH7.2)、100μg/m1 BSA、それぞれ0.1mMのdGTP、TTP、dCTP(ファルマシア社)、0.5mMのdATP(∝S)(ファルマシア社)および0.1μMの各プローブにより100μ1に50希釈した。5ユニットのDNAポリメラーゼ1の5'→

3'エキソヌクレアーゼ欠損クレノー断片および50ユ ニットのHincllを添加して、1セットの試料を3 9 ℃において3.5時間、鎖置換型増幅させた。第二の セットの試料は、未増幅の標準として、ポリメラーゼも よびHincllを添加せずに反応させた。

【0080】反応産物を検出するために、配列番号7を 含むpBR322検出プライマーを\*\* Pで標識して使用 した。増幅および未増幅のFokI/pBR322/ヒ ト胎盤DNA試料の10μlアリコートを、2μlの1 µM "P標臨検出プライマーと混合し、そして95℃ 10 より定量された。結果を表3に示す。 において2分間加熱した。そして2ユニットのシークエ\*

\*ネース2.0を添加し、試料を37℃において5分間イ ンキュベートした。試料を50%尿素により急冷し、そ して変成10%ポリアクリルアミドゲル電気泳動にて泳 動した。増幅反応産物の存在は、54または75ヌクレ オチドの長さへの、11 P標識検出プライマーの伸長合成 により検出された。未増幅のFokI/pBR322は 50ヌクレオチドへの伸長合成により示された。\*\*P標 識パンドの電気泳動は、適当なパックグラウンドパンド を差し引いて、液体シンチレーションカウンティングに

22

[0061]

表3

#pBR322 <del>97</del>	増幅された場合	増幅されなかった場合	
	$(\pm 10 cpm)$	(±10cpm)	
1 0 <b>'</b>	N D	1963	
10"	N D	257	
10'	N D	ND	
10'	135408	N D	
10'	13841	ND	
101	2324	ND	
10'	380	ND	
0	139*	N D	

ND=測定されなかった

\*pBR322分子を添加しなかった増幅産物は、不注 意によるpBR322の混入により、標的物に特異的な バンド(54マーおよび75マー)を僅かに生じた。

【0062】10\*および10\*のpBR322分子を用 いて増幅されなかった場合の試料と、10'および10' のpBR322分子を用いて増幅された場合の試料との 30 比較から、10'以上の増幅率が示唆される。さらに、 級衝液の組成とデオキシヌクレオシド3リン酸の濃度を 調整することにより、増幅効果が改良されることがわか った。硫酸アンモニウムを含有し、相対的に低いpHお よびdATP (∝S):dGTPの率が5:1のとき に、増幅効果を高めることがわかった。

【0063】本発明は、特定の修飾に関して記述された が、それらの詳細は限定されるものではなく、本発明の 精神および目的の範囲内でさまざまな相当物、変化およ び修飾を用いてよいことは明らかであり、そのような相 40 存在位置:1..39 当する態機はことに含まれるべきことが理解される。

【0064】本明細書において引用された刊行物および※

※特許出願は、本発明の属する分野の当業者のレベルを示 す。すべての刊行物および特許出願は、引用により本明 細審の一部をなす.

【0065】請求項の趣旨または目的から離れることな く、本発明の範囲において多くの変化および修飾がされ るととは当業者には明らかである。

[0066]

【配列表】配列番号: 1

配列の長さ:39 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の種類 合成DNA

配列の特徴

特徴を表す記号:unsure

特徴を決定した方法:E

### TCATTTCTTA CTTTACCGCG AAAAATCACT CAGGGTCAA

★配列の種類:他の種類 合成DNA

39

配列の長さ:40

配列の特徴

配列の型:核酸 鎖の數:一本鎖

配列番号:2

特徴を表す記号:unsure

トポロジー:直鎖状

存在位置: 1. . 40 特徴を決定した方法:E

配列

(12) 23 TCATTICITÀ CTITACCGCG ACCCTGTGGA ACACCTACAT 40 \*配列の種類:他の種類 合成DNA 配列の特徴 特徴を表す記号: unsure 存在位置: 1...19 特徴を決定した方法:E トポロジー:直顧状 配列 19 CCACCCCTTC CTTAATACA ※配列の種類:他の種類 合成DNA 10 配列の特徴 特徴を表す記号:unsure 存在位置: 1. . 62 トポロジー:直鎖状 特徴を決定した方法:E配列 ACCCTGTGGA ACACCTACAT CTGTATTAAC GAAGCGCTGG CATTGACCCT GAGTGATTTT 60 TC 62 ★配列の種類:他の種類 合成DNA 配列の特徴 特徴を表す記号:unsure 存在位置: 1...33 トポロジー:直鎖状 ★20 特徴を決定した方法: E 配列 CCATATITAT TOTTCACTTA CCCTGTCGAA CAC 33 ☆配列の種類:他の種類 合成DNA 配列の特徴 特徴を表す記号:unsure 存在位置: 1...35 トポロジー:直鎖状 特徴を決定した方法:E 配列 CGAATAATAA TATGTTGACT TGAAAAATCA CTCAG 35 30◆配列の種類:他の種類 合成DNA

43

配列の長さ:20 配列の特徴

配列の型:核酸 特徴を表す記号:unsure

存在位置: 1. . 20 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状 特徴を決定した方法:E

配列

配列番号:3

配列の長さ:19

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列番号:4

配列の長さ:62

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列番号:5

配列の長さ:33

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列番号:6

配列の長さ:35

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列番号:7

ACATCTUTAT TAACGAACCG 20

配列番号:8 \*配列の種類:他の種類 合成DNA

配列の長さ:41 配列の特徴

配列の型:核酸 特徴を表す配号:unsure 鎖の数:一本鎖 40 存在位置: 1... 41

トポロジー:直鎖状 特徴を決定した方法:E

配列

TTGAAGTAAC CGACTATTGT TGACTACCCT GTGGAACACC T 41

配列番号: 9 ※配列の種類:他の種類 合成DNA

配列の長さ:43 配列の特徴

配列の型:核酸 特徴を表す記号:unsuse

鎖の数:一本鎖 存在位置: 1. . 43 トポロジー:直鎖状 特徴を決定した方法:E

TIGAATAGTC GGTTACTIGT TGACTCAGAG AAAAATCACT CAG

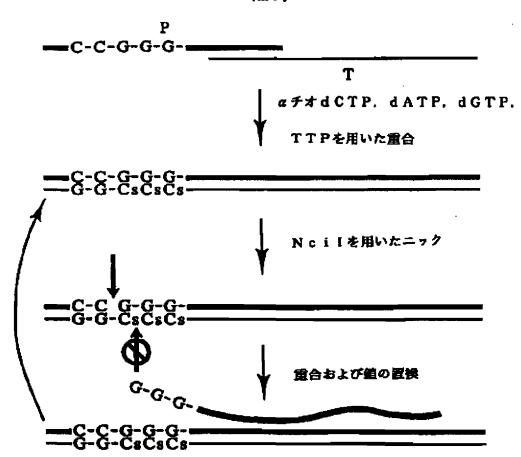
【図面の簡単な説明】

【図1】図1は、本発明における一本鎖DNA断片に対 する方法の一例を示す工程のフローチャートである。

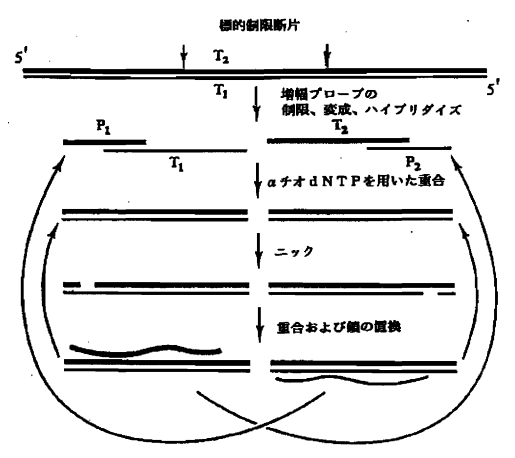
25

\*【図2】図2は、本発明における二本鎖ゲノミックDN Aに対する方法の一例を示す工程のフローチャートであ

【図1】



【図2】



増幅プローブを置換された鎖にハイブリダイズ